RAPID DETECTION OF CLIFFORD BACTERIA

Best Available Copy

Patent number:

JP2000093195

Publication date:

2000-04-04

Inventor:

YAMADA SHOICHI; OHASHI EIJI

Applicant:

NIPPON SUISAN KAISHA LTD

Classification:

- international:

C12Q1/10; C12Q1/34; C12Q1/48; C12Q1/10; C12R1/19;

C12Q1/10; C12R1/22

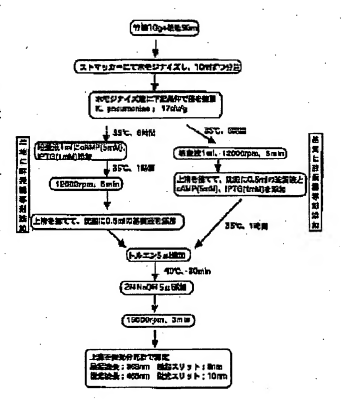
- european:

Application number: JP19980270370 19980924 Priority number(s): JP19980270370 19980924

Report a data error here

Abstract of JP2000093195

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for quickly and accurately judging the presence of coliform bacteria in a food, if required, the number of coliform bacteria. SOLUTION: This method for detecting coliform bacteria by using &beta - galactosidase as an index and comprises culturing a specimen or a test solution containing a fixed amount of the specimen so as to increase the formed amount of &beta -galactosidase being a coliform bacteria specific enzyme and measuring the enzyme activity of &beta -galactosidase. In order to increase the formed amount of &beta galactosidase, the specimen or the test solution is cultured in the presence of adenosine 3',5'-cyclic phosphate (cAMP) and/or hexokinase. Preferably the specimen or the test solution is cultured by also using a process for culture in the presence of isopropyl-&beta -D-thiogalactopyranoside (IPTG) and/or by using a fluorescent substrate having excellent sensitivity to &beta galactosidase as (5) a substrate, preferably 4methylumbelliferyl-&beta -D-galactoside.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

(51) Int C17

(12) 公開特許公報(A)

TT

(11)特許出願公開番号 特開2000-93195 (P2000-93195A)

テーマコート*(参考)

(43)公開日 平成12年4月4日(2000.4.4)

(51) IntCl.		段) 用行	r ı		•			111(84)
C 1 2 Q	1/10		C12Q	1/10		•		4B063
	1/34	·		1/34				•
	1/48			1/48			Z	
// (C12Q	1/10		•		•			
C 1 2 R	1:19)							•
		永贈查審	未請求 請	求項の数3	OL	(全 8	3 頁)	最終頁に続く
(21) 出顧番号		特願平10-270370	(71)出廊					
				日本水	産株式	会社		
(22) 出顧日		平成10年9月24日(1998.9.74)		東京都	5千代田	区大手	町2月	目6番2号
			(72)発明					
				八王子	市北野	町559-	- 6	日本水産株式会
				社中央	研究所	内		
			(72)発明	渚 大橋	英治			
		•		八王子	市北野	町559-	- 6	日本水産株式会
•	•		, ,	社中共	研究所	内		
			(74)代理	赵人 10010	2314			
	•			弁理士	須藤	阿佐	子	
			Fターム	(参考) 4	B063 QA	01 QA1	8 QQ 0(6 QQ35 QR07
					QR	41 QR4	2 QR6	6 QS20 QX02
		•						

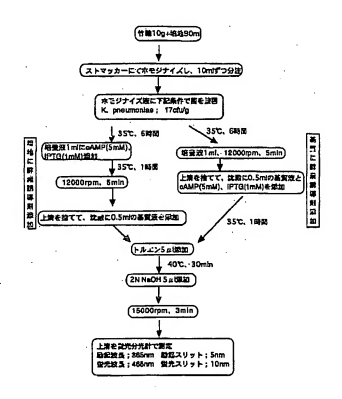
(54) 【発明の名称】 大腸菌群の迅速検出法

(57)【要約】

【課題】 食品中の大腸菌群の有無を、必要によりその数を迅速に正確に判定する方法を提供すること。

具原頂髓

【解決手段】 大腸菌群を該 β ガラクトシダーゼを指標に検出する方法であって、検体または該検体を一定量含む被検液を、大腸菌群特異的酵素である β ガラクトシダーゼの生成量が増大するように培養し、該 β ガラクトシダーゼの酵素活性を測定する。 β ガラクトシダーゼの生成量を増大させるため、アデノシン3´,5´サイクリックーリン酸(cAMP)および/またはヘキソキナーゼの存在下で培養する。イソプロピルー β -D-チオガラクトピラノサイド(IPTG)の存在下で培養する、および/または(5)基質として β ガラクトシダーゼの感度の良い蛍光基質、好ましくは4-メチルウンベリフェリル- β -D-ガラクトシドを用いて培養する工程と併用することが好ましい。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 大腸菌群を該βガラクトシダーゼを指標に検出する方法であって、検体または該検体を一定量含む被検液を、大腸菌群特異的酵素であるβガラクトシダーゼの生成量が増大するように培養し、該βガラクトシダーゼの酵素活性を測定することを特徴とする大腸菌群の迅速検出法。

【請求項2】 アデノシン3´, 5´サイクリックーリン酸(cAMP)および/またはグルコースを除去するための酵素の存在下で培養する請求項1の大腸菌群の迅速検出法。

【請求項3】 グルコースを除去するための酵素がヘキ ソキナーゼである請求項2の大腸菌群の迅速検出法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業の属する技術分野】本発明は、大腸菌群の迅速検 出法に関する。

[0002]

【従来の技術】大腸菌群はBGLB培地において、酸と ガスを生成する菌である。この酸やガスを測定する方法 によると培養に48時間かかる。しかし、チルド流通し ている日配品のような比較的賞味期限の短い製品の場 合、検査結果が出る前に製品は出荷されており、製品の 安全性を確認することができず、その安全が危惧され る。そのため迅速に大腸菌群を測定する方法が切望され ている。大腸菌群を迅速に検出するには、大腸菌群特異 的酵素であるβガラクトシダーゼの酵素活性を測定する 方法、培養中の培地のインピーダンス変化を感知する方 法、消費酸素や発生する二酸化炭素を測定する方法、菌 体内のATPを利用して発光させる方法、PCRによる 遺伝子増幅などが考えられる。しかし、大腸菌群の検出 時間を8時間以内とした場合、いずれの方法も、検出系 が確立されていないものか、確立されていてもこの時間 内では十分な感度が得られていないものかであるという のが現状である。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は食品中の大腸 菌群の有無を、必要によりその数を迅速に正確に判定す る方法を提供することを目的としている。

[0004]

【課題を解決するための手段】対象物に大腸菌群が存在することを調べるにあたり、大腸菌群の特異的酵素βガラクトシダーゼを指標にする。そのβガラクトシダーゼの生成量を増大させてからその酵素活性を測定する。すなわち、本発明は、大腸菌群を該βガラクトシダーゼを指標に検出する方法であって、検体または該検体を一定量含む被検液を、大腸菌群特異的酵素であるβガラクトシダーゼの生成量が増大するように培養し、該βガラクトシダーゼの酵素活性を測定することを特徴とする大腸菌群の迅速検出法を要旨としている。上記のβガラクト

シダーゼの生成量が増大するように培養する手段として、以下の(a)および/または(b)手段が本出願前周知である。

- (a) イソプロピルー β D チオガラクトピラノサイド (IPTG) の存在下で培養する。
- (b) 基質として β ガラクトシダーゼの感度の良い蛍光 基質を用いて培養する。該蛍光基質として、好ましくは 4-メチルウンベリフェリル- $\beta-$ D-ガラクトシドを 用いる。

【0005】本発明は、βガラクトシダーゼの生成量が 増大するように培養する手段が、以下の(1)および/ または(2)の手段であることを特徴としている。

- (1) アデノシン3′, 5′サイクリックーリン酸(c AMP) の存在下で培養する。
- (2)グルコースを除去するための酵素の存在下で培養する。

上記のグルコースを除去するための酵素の好ましい例と して、ヘキソキナーゼを挙げることができる。

【0006】したがって、本発明の大腸菌群の迅速検出法は、大腸菌群を該 β ガラクトシダーゼを指標に検出する方法であって、検体または該検体を一定量含む被検液を、以下に示した(a)の手段、(b)の手段、ならびに、(1)および/または(2)の手段で大腸菌群特異的酵素である β ガラクトシダーゼの生成量が増大するように培養し、該 β ガラクトシダーゼの酵素活性を測定する態様を包含している。

- (a) イソプロピルー β -D-チオガラクトピラノサイド (IPTG) の存在下で培養する。
- (b) 基質としてβガラクトシダーゼの感度の良い蛍光 基質を用いて培養する。該蛍光基質として、好ましくは 4-メチルウンベリフェリル-β-D-ガラクトシドを 用いる。
- (1)アデノシン3′,5′サイクリックーリン酸(c AMP)および/または(2)グルコースを除去するための酵素の存在下で培養する。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明の大腸菌群の迅速検出法において、検体または該検体を一定量含む被検液を、大腸菌群特異的酵素である β ガラクトシダーゼの生成量が増大するように培養するとき、例えば基質として β ガラクトシダーゼの感度の良い蛍光基質、好ましくは4-メチルウンベリフェリル- β -D-ガラクトシドを用いる。 β ガラクトシダーゼの生成量をあげるために、イソプロピル- β -D-チオガラクトピラノサイド(IPTG)を使用する。さらに β ガラクトシダーゼの生成量をあげるために、アデノシン3′、5′サイクリックーリン酸(cAMP)および/または反応液中のグルコースを除去するための酵素、好ましくはヘキソキナーゼを使用する。グルコースを除去するための酵素としては、他にグルコースオキシダーゼ、グルコースデヒドロゲナーゼ等

が挙げられる。

【0008】食品中の大腸菌群の有無を8時間以内で判定するため、大腸菌群特異的酵素であるβガラクトシダーゼの酵素活性を指標とした。βガラクトシダーゼの基質として種々の合成誘導体が知られているが、最も感度がよいとされている蛍光基質、なかでも蛍光強度が強い4ーメチルウンベルフェリルーβーDーガラクトシドを用いた。この基質を用いた方法(特公昭58-17598号)は存在するが、その方法では食品1g中に1cfuといったごく少量の大腸菌群しか存在しない場合、8時間以内の検出は困難である。

【0009】そのため、大腸菌群のβガラクトシダーゼ生成量を増大させることで検出感度を上げることを試みた。既に上記方法にも示されているイソプロピルーβーDーチオガラクトピラノサイド(IPTG)とアデノシン3′、5′サイクリックーリン酸(cAMP)とヘキソキナーゼを添加することによって、相乗的にβガラクトシダーゼの生成量を増大することができた。ヘキソキナーゼの添加効果についてはまだ報告がされていない。【0010】本発明の検出法が対象とする大腸菌群:グラム陰性の桿菌で乳糖を分解し酸とガスを産生する微生物であり、例えば、エシェリア属、サイトロバクター属、クレブシエラ属、エンテロバクター属等があげられる。

使用する培地:大腸菌群のみが増殖できる何らかの選択 圧をかけた培地が好ましい。

酵素誘導剤の添加量:IPTG 0.1mM~10m

1)使用した培地

ポリペプトン

NaCl

酵母エキス

K₂HPO₄

SDS

 KNO_3

ピルビン酸ナトリウム

2)基質液

 $12.5 \, \mathrm{mg} \, 4$ ーメチルウンベリフェリルー β ー D ー ガラクトシド $/50 \, \mathrm{ml} \, \mathrm{H}_2$ 〇を加熱溶解後、 $0.5 \, \mathrm{M} \, \mathrm{T}$ ris $-\mathrm{HCl}$ (pH9.0)を $0.4 \, \mathrm{ml} \, \mathrm{m}$ 記、陰イオン交換カラムを通しHClでpHを7.2 に調整後 $0.45 \, \mu \mathrm{m}$ のフィルターでろ過。この液を9 に対して1 の割合で $0.5 \, \mathrm{M}$ のPIPES (pH7.2)を加え基質液とする。

3) 蛍光値の陽性、陰性の判定

菌が存在していないときの蛍光値は10-15、蛍光値が20以上であったとき陽性とした。20未満のときには陰性とした。

【 O O 1 5 】実験 1 : c A M P 、 I P T G 、 ヘキソキナーゼの添加効果

図1に示す手順で、竹輪10gと培地90m1をストマ

M、cAMP 0.1mM~100mM、ヘキソキナーゼ 0.01U~5U

【0011】感度の良い蛍光基質:4-メチルウンベリフェリル- $\beta-$ D-ガラクトシド、3-カルボキシーウンベリフェリル- $\beta-$ D-ガラクトシド、フルオレジン-ダイ- $\beta-$ D-ガラクトシド、 $C_{12}-$ フルオレジン-ダイ- $\beta-$ D-ガラクトシド

[0012]

【作用】本発明ではIPTG、cAMP、ヘキソキナーゼの添加によって大腸菌群のβガラクトシダーゼの生成量を増大させることができ、8時間での検出が可能となる。それぞれの役割はIPTGがβガラクトシダーゼ遺伝子の転写をONにし、cAMPは転写因子と結合してその転写を促進する。ヘキソナーゼはグルコースをグルコースー6ーリン酸にする酵素である。グルコースが存在するとβガラクトシダーゼの生成が阻害されるため、反応液中からグルコースをなくすために添加する。

[0013]

【実施例】本願発明の詳細を実施例で説明する。本願発明はこれら実施例によって何ら限定されるものではない

【0014】実施例1

代表的な大腸菌群である大腸菌とクレブシエラ ニューモニア (Klebsiellapreumoniae) を用いて、βーガラクトシダーゼ生成量に影響を及ぼす c A M P、I P T G、ヘキソキナーゼの相乗効果およびその添加時期による影響についての検討。

15g(培地1リットルあたり)

5 g

5 g

2.5g

0.1g

1 g

1g カー

ッカーにてホモジナイズし、10m1ずつ分注し、該ホモジナイズ液に菌(大腸菌12cfu/g、K.pneumoniae22cfu/g)を接種し、35℃、6時間培養する。培養液を12000rpmで5分間遠心分離して上清を捨てて、沈殿に5m1の基質液を添加し、よく撹拌後、0.5m1ずつ分注し、各々の酵素誘導剤を添加し、35℃、1時間反応を行い、さらにトルエン $5\mu1$ を添加し、40℃、30分間反応を行った。この反応液に2Nの $NaOH5<math>\mu1$ を添加し、12000rpmで5分間遠心分離してから、365nmの励起スリットで紫外線を照射して励起させ、465nmの励起スリットで紫外線を照射して励起させ、465nmの強光波長、10nmの蛍光スリットの蛍光を蛍光分光計で測定する。大腸菌を添加した場合の結果を表1に、K1ebsiella pneumoniaeを添加した場合の結果を表2に、2

【表1】

AMP 5mM	IPTG 1 mM	ヘキソキナーゼ 0.3U	蛍光値
_		- .	1 2
+	_	•	12
_	· +	. -	220
· -	· <u>-</u>	+	1 1
+	+	_	655
-	+	+	319
+	_	+	21
+	+	. · +	440

[0017]

K.pneumoniae を添加した場合

c AMP 10mM	I PTG	ヘキソキナーゼ 0.3U	蛍光値
· ·			12
+		· —	13
_	+	. · -	16
<u> </u>	-	+	1 2
+	+		22.
_	. +	+ .	19
+	_	+ .	13
+	· +	+	3 1

【0018】実験2:cAMP、IPTGの添加時期図2に示すとおり、竹輪10gと培地90mlをストマッカーにてホモジナイズし、10mlずつ分注し、該ホモジナイズ液に菌(K.pneumoniae17cfu/g)を接種し、35℃、6時間培養する。一方の培養液1mlを12000rpmで5分間遠心分離して上清を捨てて、沈殿に0.5mlの基質液とcAMP(5mM)、IPTG(1mM)を添加し、他方の培養液1mlにcAMP(5mM)、IPTG(1mM)を添加し、35℃、1時間培養してから12000rpmで5

分間遠心分離して上清を捨てて、沈殿に0.5mlの基質液を添加し、両者ともそれぞれトルエン5μlを添加し、40℃、30分間反応を行った。この反応液それぞれに2NのNaOH5μlを添加し、15000rpmで3分間遠心分離してから、365nmの励起波長、5nmの励起スリットで紫外線を照射して励起させ、465nmの蛍光波長、10nmの蛍光スリットの蛍光を蛍光分光計で測定する。結果を表3に示す。

【0019】 【表3】

	初発 (cfu/g)		蛍光値(基質に 酵素誘導剤添加)
Klebisella pneuomiae	17	15	3 2

【0020】結果 表1、表2より大腸菌、クレブシエラ ニューモニアに おいてcAMP、IPTG、ヘキソキナーゼの併用効果が確認された。また、表3よりこれらの酵素誘導剤は基

質液に直接添加する方が好ましいことが示された。 【0021】実施例2

図3に示す手順で、大腸菌、Klebsiella pneumoniaeを 竹輪破砕物に加え、蛍光値を測定する。酵素誘導剤の添 加量は、大腸菌の場合、cAMP10mM、IPTG1 mM、ヘキソキナーゼ2Uであり、K.pneumoniaeの場合、cAMP10mM、IPTG1mM、ヘキソキナーゼ0.2Uである。結果を表4に示す。

[0022]

【表4】

	初発 (cfu/g)	蛍光値
	1	27
	1 0	506
K.pneumoniae	2	25
,	20 .	167

【0023】実施例3

図3に示す手順で、種々の大腸菌群を竹輪破砕物に加 え、蛍光値を測定する。対象菌は日本で市販されている 大腸菌群を用いた。結果を表5に示す。

[0024]

【表5】

		初発 (cfu/g)	蛍光値	酵素誘導剤 の条件
Citrobacter freundii	IF012681	7	66 .	2
Enterobacter arugenes	IF013534	. 2	21	1
Enterobacter gergoviae	JCM1234	1	851	. 2
Enterobacter intermedium	JCM1238	1	22	2
Citrobacter diversus	JCM1659	1	50	2 .
Budvicia aquatica	JCM3902	1	779	1.
Ewingella amerricana	JCM5911	1	51 -	2
Citrobacter amalonaticus	IF013547	2	360	2
Enterobacter sakazakii	JCM1233	1	614	2
Klebsiella oxytoca	JCM1665	2	100	2
Leclercia adecarboxylate	JCM1667	1	265	2
Klebsiella terrigena	JCM1687	1	24	1
Escherichia vulneris	JCM1688	. 1	40	2
Klebsiella ornithinolytic	a JCM6096	1	25	2

酵素誘導剤の条件:

1:cAMP 10mM、IPTG 1mM、ヘキソキナーゼ2U

2:cAMP 10mM、IPTG 1mM、ヘキソキナーゼ0.2U

[0025]

【発明の効果】食品中の大腸菌群の有無を、必要により その数を迅速に正確に判定することができる。8時間で の検出が可能となり、チルド流通している日配品のよう な比較的賞味期限の短い製品の大腸菌などの早期発見と 早期対応等が可能となる。

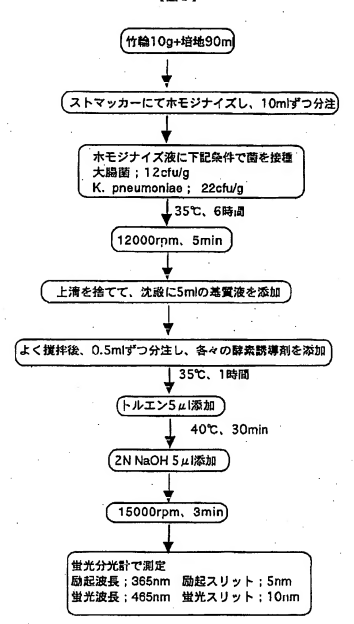
【図面の簡単な説明】

【図1】酵素誘導剤を添加して培養した後でβーガラクトシダーゼの酵素活性を測定する操作手順を説明する工程図である。

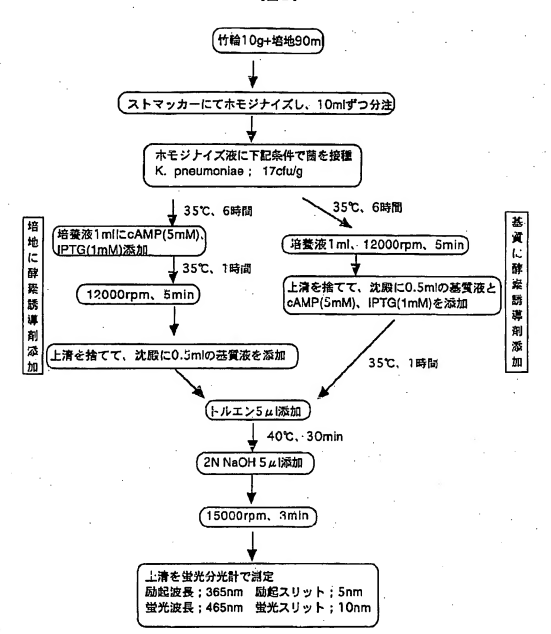
【図2】図1におけるK.pneumoniaeを用いる場合の酵素誘導剤の添加の順序を変えたときの工程図である。

【図3】大腸菌、Klebsiella pneumoniaeおよび種々の大腸菌群を竹輪破砕物に加え、蛍光値を測定するときの操作手順を説明する工程図である。

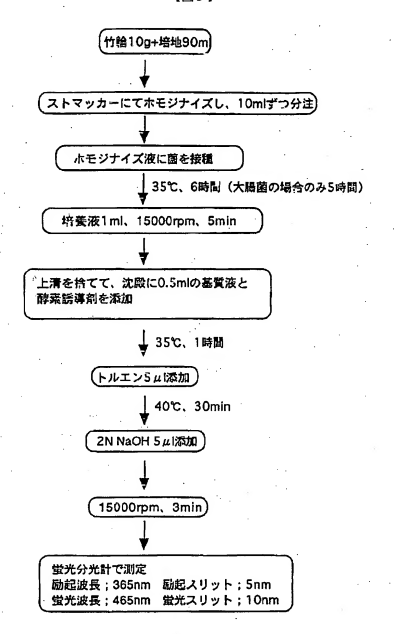




【図2】



【図3】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

(参考)

(C12Q 1/10 C12R 1:22)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited t	o the items checked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	•
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE	POOR QUALITY
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.